

Cevac MD Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Toegelaten

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cevac MD Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Cevac MD Rispens πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για ορνίθια

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

●

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□
□

QI01AD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Cyprus

Verpakkingsoomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Handelsvergunningsdatum:

26/07/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

CY00795V

Datum toelatingswijziging:

26/07/2020

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0312/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland
Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.